This Page Is Inserted by IFW Operations and is not a part of the Official Record

BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images may include (but are not limited to):

- BLACK BORDERS
- TEXT CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES
- FADED TEXT
- ILLEGIBLE TEXT
- SKEWED/SLANTED IMAGES
- COLORED PHOTOS
- BLACK OR VERY BLACK AND WHITE DARK PHOTOS
- GRAY SCALE DOCUMENTS

IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

As rescanning documents will not correct images, please do not report the images to the Image Problem Mailbox.

(OTARU) XNAJB 3ĐA9 2147

(3)

BUNDESREPUBLIK DEUTSCHLAND

Int. Cl.:

C 07 c. 169

A 61 k, 17/00

C 07 f. 7/08



Deutsche Kl.:

12 o. 25/01

30 h, 2/10 12 o, 26/03

Offenlegungsschrift 2004 516

Aktenzeichen:

P 20 04 516.3

Anmeldetag:

2. Februar 1970

Offenlegungstag: 10. September 1970

Ausstellungspriorität:

Unionspriorität

②

Datum:

3. März 1969

Land:

Amt für Erfindungs- und Patentwesen, Ost-Berlin

Aktenzeichen:

WP 138382

Bezeichnung:

Steroidverbindungen

(i) Zusatz zu:

②

Ausscheidung aus:

_

Œ

Anmelder:

VEB Jenapharm, X 69 Jena

Vertreter:

•

@

Als Erfinder benannt:

Hartmann, Werner, Barnikol-Oettler, Dr. Kurt;

Teichmüller, Gerhard, X 69 Jena

Benachrichtigung gemäß Art. 7 § 1 Abs. 2 Nr. 1 d. Ges. v. 4, 9, 1967 (BGBL I S. 960):

Steroidverbindungen

Die Erfindung bezieht sich auf Steroidverbindungen, deren ketoxingruppierungen durch Trialkylsilylreste substituiert sind und ein Verfahren zur Darstellung dieser Verbindungen.

Aus der Literatur über Gaschromatographie von natürlichen Steroidgemischen ist ein Hinweis bekannt, daß Oxime unter den Bedingungen, die zur Silylierung von tertiären Hydrotylgruppen angewandt werden, Trimethylsilyloximinoverbindungen ergeben.

Diese Verbindungen sollen gute gaschromatographische Eigenschaften besitzen und stark hydrolyseempfindlich sein, sie sind jedoch im einzelnen nicht beschrieben. Aus der gilikonchemie ist ein Verfahren bekannt, bei dem Michtsteroidketoxime mit Trimethylchlorsilan in Pyridin zu polymerisierbaren Trimethylsilyloximinoverbindungen umgesetzt werden, die als hydrolysebestündig be zeichnet werden.

Ein Machteil dieses Verfahrens ist es, daß mit Pyridin als Lösungsmittel gearbeitet werden muß, um die während der Reaktion aus dem Trimethylchlorsilan entstehende oder die als Katalysator zugegebene HCl abzufangen. Von anderen Reaktionen bei steroicen, die unter Verwendung von Pyridin als Lösungsmittel aurchgeführt werden, ist bekannt, daß die notwendige Entfernung des Pyridins aus dem Reaktionsgemisch sehr arbeitsaufwendig ist, weil sie in der Regel durch Wäsche mit Säuren und folgende Neutralisation erfolgen muß. Im Falle der Herstellung von Trialkyloximinoverbindungen ist jedoch die Anwendung einer allsche mit Blure nicht möglich, weil diese durch geringe Bluremengen sofort der Hydrolyse zu Oximen unterliegen. So ist es unvermeidlich, daß bei der Aufarbeitung syridinreste im Lubatrat verbleiben, deren vollständige Entfernung durch Umkristallisationen zu Ausbeuteverlus-

ten führt.

Bei der Anwendung des zur Eilylierung von Hydroxysteroiden bekannten Verfahrens der Schmelze mit Frimethylsilylacetamic auf Steroidoxime konnten die gewünschten Verbindungen herzetellt werden. Diese Reaktion ist jedoch im Hinblick auf ihre technische Lurchführbarkeit und auch dadurch, daß wührend der Reaktion Acetamid entsteht, welches aus dem Reaktionsprodukt nur schwer und unter Ausbeuteverlusten zu entfernen ist, für die Herstellung reiher Frialkylsilyloximinosteroide micht eci,

Der Zweck der Erfindung ist die derstellun, noch nicht bekannter, als Arzheimittel einsetzuurer steroidverbindungen, deren ketoximproprierungen aurch Trielk Isilylreste substitulert sind.

For Artinoune liest die Aufense zuerunde, ein Verfahren zu erarbeiten, dus die Herstellung von hoch gereinigten Steroidverbindungen, deren actosingruppierungen ourch Triakgleilylreste
substituiert sinde in technischen au stab gestattet, wobei die
Anwendung von Tyridin als lösungseittel und die demit verbundenen Lachteile Versieden werden sollen.

mehreren Cxim_ruppierungen im din_system und/oder in der Leitenmette, die nombon in den option aktiven Pormen als auch als
dacemet vorlic, in, die ioleküle jesittigt oder unjesättigt sein
köhnen und an erdem noch freie, veresterte oder verliherte Codronylgruppen, etal_ruppen oder andere unbetituenten wie Balo_ene,
Alken- oder Alkin_ru_pen enthalten können, mit dexmalayidisilazan
vorzugsweise mit Hexamethyldisilazan in einem mit asser misch-

baren, dipolaren aprotischen Lösungsmittel wie beispielsweise Dimethylformanië, Dimethylaulfoxid over bimethylacetamie zu Trialkylailyloximinostereiden ungesetzt werden.

Bei Zimmertemperatur verläuft die Gilylierung resativ benomend und quantitativ, sie kann aber auch durch Erwärmen im Austerbad beschleunigt werden. Eine Erhöhung der Rosationsgerenbindigkeit ist auch möglich, wenn dem Recktionsgemisch Trischnylchloreilan zugesetzt wird, wobci der Anteil so zu bemeisen ist, cas der daraus freiwerdende Chlorwauserstoif von dem aus deramethyldisilazan entwickelten Ammoniak gebunden werden kann. Liene Arbeitaweise ist augebracht, wenn ¿leichzeitig tertillre Hydroxylgruppen mit silyliert werden sollen. Alle erfindungsgemiß hergestellten Trialkylsil loximinosteroide hydrolysieren schon bei Anwesenheit geringer Säuremengen unter mäckbildung der Oxime. In verschiedenen Pallen reichen schon protonenliefernde Lösungemittel wie Alkohole zur Spaltung auf. Daher war die Feststellung überraschend, daß trotz der mehen hydroliseemptindlichkeit der Trialk Isilyloximinosteroide die Inolierung der Verbindungen aus dem Reaktionsgemisch erfindunge, enlich so erfolgen kann, daß diese durch Augabe von Wasser ari. tallin ausgefällt oder aus der widrigen fhase mit nicht protoninliefernden lüsungsmitteln, vorzugsweise kohlenwasserstoffen die n-Hexan oder : enzin, entrahlert mercen können.

Enthalten die run Einsatz Robernier Literoidketoxime noch freie Bydroxylgru, pen, so werden diese ebenfalls milyliert. Im Stermia vorhandene advlierte Hydroxylgruppen oder Athergruppierungen bleiben erhalten, das gleiche gilt für gegebenenfalls vorhandene Halo ensubstituenten, Loppel- und breifenbindungen.

Ketale werden nicht anjegriffen, wodurch sich die köglichkeit erzibt. Steroide mit mehreren ketogruppen partiell zu ketalisieren und die noch freien ketogruppen in Cxime und Oximailyläther zu überführen.

Das erfindungsgemäße Verfahren ermöglicht die Herstellung von Trialkylsilyloximinosteroiden im technischen Maßstab mit einem Geringen Aufwand an Arbeitszeit und mit leicht zugänglichen Einsatzstoffen. Die Nachteile der bisher bekannten Verfahren werden dabei vermieden. Die Trialkylsilyloximinosteroide zeigen im Gegensatz zu den relativ schwer löslichen Oximen eine außerordentlich gute Lipoidlöslichkeit, die nicht vorauszusehen war. Verschiedene der erfindungsgemäß hergestellten Verbindungen besitzen eine überraschende physiologische Wirkung. Diese Wirkungen eröffnen in Verbindung mit der guten Lipoidlöslichkeit die Köglichkeit, diese Verbindungen für Depotpräparate zu verwenden. So besitzen die erfindungsgemäß hergestellten Noräthisteronderivate hervorragende pharmakologische Eigenschaften, welche die Herstellung von pharmazeutischen Fräparaten zur Fertilitätskontrolle ermöglichen.

Das erfindungsgemäße Verfahren soll nachstehend durch folgende .
Ausführungsbeippiele näher erläutert werden.

Beispiel 1:

3-Nethoxy-17-trimethylsilyloximino-\(\Delta^{1,3,5(10)}\)_-östratrien:

1 g L-j-Methoxy-17-oximino-\(\Delta^{1,3,5(10)}\)_-östratrien werden in 10 ml

Dimethylacetamid gelöst und mit 3 ml Hexamethyldisilazan versetzt.

Las Reaktionsgemisch bleibt einen Tag bei Zimmertemperatur stehen,

wird dann mit Wasser versetzt und die ausgeschiedenen Kristalle

merden abgesaugt, mit Wasser gewaschen und an der Luft getrocknet.

Pp: 72 bis 76 °C

Umkristallisation aus n-Hexan (980 mg)

Fp.: 75 bis 78 °C. [d] D: $+54^{\circ}$ (c = 1, Hexan)

Beispiel 2:

L-3-Methoxy-17-trimethylsilyloximino- $\Delta^{1,3,5(10)}$ -östratrien:

1 g L-3-Methoxy-17-oximino- $\Delta^{1,3,5(10)}$ -östratrien in 15 ml

Limethylsulfoxid werden mit 3 ml Hexamethyldisilazan versetzt

und einen Tag bei Zimmertemperatur stehen gelassen. Aufgrbeitung nach Beispiel 1 ergibt 960 mg Trimethylsilyloximinoverbindung: Fp: 74 bis 77°C; Umkristallisation aus n-Hexan.

Fp.: 75 bis 78 °C [Δ] D: -56° (C = 1, Hexan).

Beispiel 3:

178-Acetoxy-7-trimethylsilyloximino- 43,5-androstadien:

200 mg 176-Acetoxy-7-oximino- $\Delta^{3,5}$ -androstadien werden in 2 ml Dimethylformamid gelöst, mit 0,6 ml Hexamethyldisilazan versetzt und über Nacht bei Zimmertemperatur stehen gelassen. Die nach Zusatz von Wasser kristallisierende Substanz wird mit Wasser gewaschen und aus Hexar umkristallisiert. 135 mg 1. Praktion.

∫_{max}: 277 mu €≈ 16000

Kach Beispiel 3 werden aus den entsprechenden Cximinosteroiden folgende Verbindungen hergestellt:

3-Trimethylsilyloxy-17-trimethylsilyloximino- $\Delta^{1,3,5(10)}$ _ östratrien.

Fp,: 73 bis 75 °C

178-Trimethylsilyloxy-3-trimethylsilyloximino- Δ^4 -östren

Pp.: 80 bis 90 °C (Isomerengemisch)

3,6-Di-trimethylsilyloximino-pregnan-20-üthylenketal

Fp.: 112 bis 115 °C.

178-Acctoxy-4-chlor-3-trimethylsilyloximino- Δ^4 -androtten

Fp.: 119 bis 126 °C (Isomerengewisch)

178-rropionoxy-3-trimethylsilyloximino- Δ^4 -androsten

Fp.: 130 bis 133 °C (Isomerengemisch)

3,20-Di-trimethylsilyloximino- Δ^4 -pregnen

Fp.: zwischen 90 und 130 °C (Isomerangemisch)

3d, 6d-Diacetoxy-17d-hydroxy-20-trimethylsilyloximino-pregnan

₹p.: 155 bis 160 °C

beispiel 4

34.6d-Diacetoxy-20-trimethylsilyloximinopregnan:

1 & 3 d,6 d-Diacetoxy-20-oximino-pregnan in 10 ml Diamethylformamid werden mit 2 ml Hexamethyldisilazan und 0,6 ml Trimethylchlorsilan versetzt und über Nacht stehen gelussen. Hach
Zulabe von Wasser kristallisieren 1 g Trimethylsilyloriminoverbindung aus. Umkristallisation aus n-Hexan.

Fp.: 146 bis 149 °C [a] L: + 22° (c = 1, n-hexau)

hach Beispiel 4 werden aus den entsprechenden Oximinosteroiden folgende Verbindungen hergestellt:

3,16 d-Di-trimethylsilyloxy-17-trimethylsilyloximino- $\Delta^{1,3}$ 5(10)-Ustratrien

Fp.: 140 bis 142 0

DL=3-Methoxy-16,17-di-trimethylsilyloximino-\(\Delta^{1,3,5(10)8} \)

östratetraen

Fp.: 128 bis 132 °C

3-Methoxy-16,17-di-trimethylsilyloximino- $\Delta^{1,3,5(10)}$ -östratrich

₹p.: 139 bis 143 °C

3.17-Di-trimethylsilyloximino- \$\delta^4\$-androsten

Fp.: 128 bis 131 00 9837/2212

3d, 6d-Liaceto_y-20- trimethylsilyloximino- Δ^{16} -pregnen

Fp.: 149 bis 150 °C

178-Acetoxy-17**d**-äthinyl-3-trimethylsilyloximino- Δ^4 -Ustren

Fp.: 108 bis 112 °C

51-3-Methoxy-17-trimethylsilyloximino- 41,3,5(10)8-östratetraen

Pp.: 90 bin 95 °c

3-(2'-Fetranydrop/ranyloxy-)-17-trimethylsilylo.imino- $\Delta^{1,3,5(10)}$

östratrien

Fp.: 114 bis 118 °C

17d-"thinyl-178-trimethylsilyloxy-3-trimethylsilyloximino-

∆ 4-östren

Pp.: 110 bir 115 °C (Isomerengemisch)

Patentanspriiche

- Steroidverbindungen mit einer oder mehreren Trialkylsilyl-ketoximgruppierungen im Ringsystem und/oder in der Seitenkette, die
 sowohl in den optisch aktiven Formen als auch als Razemat vorliegen, die Moleküle gesättigt oder ungesättigt sein können
 und außerdem noch freie, veresterte oder verätherte Hydroxylgruppen, ketalgruppen oder andere Substituenten wie Halogene,
 Alken oder Alkingruppen enthalten können.
- 2. 3-Lethoxy-17-trimethylsilyloximino- (1,3,5(10)-östratrien
- 3. L-3-Lethoxy-17-trimethylsilyloximino- $\Delta^{1,3,5(10)}$ -Ustratrien
- 4. 173-Acetoxy-7-trimethylsilyloximino-43.5-androstadien
- 5. 3-Trimethylsilyloxy-17-trimethylsilyloximino-4^{1,3,5(10)}üstratrien
- 6. 176-Trimethylsilyloxy-3-trimethylsilyloximino- 4-östren
- 7. 3,6-Li-trimethylsilyloximino-pregnan-20-Ethylenketal
- 8. 17B-Acetoxy-4-calor-3-trimethylsilyloximino- △4-androsten
- 9. 178-iropionoxy-3-trimethylsilyloximino- 24-androsten
- 10. 3,20-Li-trimethylsilyloximino- 4-preguen
- 11. 3d,6 d-Liacetoxy-17d-hydroxy-20-trimethylsilyloximino-pregnan
- 12. 3d,6d-Liacetoxy-20-trimetnylsilyloximino-pregnan
- 13. 3.16 d-Li-trimethylsilyloxy-17-trimethylsilyloximino- $\Delta^{1,3,5(10)}$ -östratrien
- 14. L.L-3-Wethoxy-16,17-di-trimethylsilyloximino- \$\delta^{1,3,5(10),8}\$

 Cutratetrien
- 15. 3-Nethoxy-16,17 di-trimethylsilyloximino- 1,3,5(10) Satratrien
- 16. 3,17-Li-triseth-Isilyloximino- 44-androsten
- 17. 3d.6d-Lincetoxy-20-trimethylsilyloximino- Δ^{16} -prephen
- 18. 178-Acetoxy-17 d-Ethinyl-j-trimethylsilyloximino- d"-Ustren

- 45. L,L-3-Nethoxy-17-trimethylsilyloximino- $\Delta^{1,3,5(1,.)8}$ -Ostratotraen
- 20. 3-(2'-tetrahvdropyranyloxy-)-17-trimethylsilyloximino

 41,3,5(10)-östratrien
- 21. 17d-Athinyl-178-trimethylsilyloxy-3-trimethylsilyloximino-4-östren
- 22. Verfahren zur Herstellung von Steroidverbindungen gemäß Amspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß Steroide mit einer oder mehreren hetoximgruppierungen im Ringsystem unc/oder in der Seitenkette, die sowonl in den optisch aktiven Formen als auch als Razemat vorliegen, die Koleküle gesättigt oder ungesättigt sein können und außerdem noch freie, veresterte oder verätherte Hydroxylgruppen, hetalgruppen oder andere Substituenten wie Halogene, Alken- oder Alkingruppen enthalten können, mit hexaalkyldicilazan in einem dipolaren, aprotischen Lösungsmittel zu Frialkylsilyloximinosteroiden umgesetzt werden.
- 23. Verfahren zur Herstellung von Steroidverbindungen gemäß Anspruch 22, dedurch gekennzeichnet, daß eine oder mehrere im teroidmolekül vorliegende Hetoximeruppierungen und gegebenemaals noch vorhandene, primäre, sekundäre und tertiäre Hydroxyleruppen mit Hexamethyldisilezan und Trimethylchlorsilan vollständig silyliert werden.
- 24. Verfahren zur Herstellung von Steroidverbindungen gemiß Anspruch 22, dadurch gekennzeichnet, daß eine oder mehrere im Steroidmolekül vorliegende Ketoximgruppierungen sowie noch vorhandene primäre und sekundäre Hydroxylgruppen mit Hexamethyldisilazar silyliert werden, wobei gegebenenfalls vorhandene tertiäre Hydroxylgruppen nicht angegriffen werden.
- 25. Verfahren zur derstellung von Steroidverbindungen gemäß Anspruch 22. dadurch gekennzeichnet, daß die Oxime von partiell keta

lisierten rolyketosteroiden silyliert werden.

26. Verfahren zur Herstellun, von Steroidverbindungen gemäß den Ansprüchen 27 bis 25, dadurch gekennzeichnet, daß die Isolierung der Trialmylsilyloximinosteroide aus der Reaktionslösung durch Pällung mit Wasser oder autralition der mit Wasser verdünnten Reaktionslösung und anschließender Aristallisation erfolgt.

OLOSO WAND B JOYO SIHL